# This Page Is Inserted by IFW Operations and is not a part of the Official Record

## **BEST AVAILABLE IMAGES**

Defective images within this document are accurate representations of the original documents submitted by the applicant.

Defects in the images may include (but are not limited to):

- BLACK BORDERS
- TEXT CUT OFF AT TOP, BOTTOM OR SIDES
- FADED TEXT
- ILLEGIBLE TEXT
- SKEWED/SLANTED IMAGES
- COLORED PHOTOS
- BLACK OR VERY BLACK AND WHITE DARK PHOTOS
- GRAY SCALE DOCUMENTS

# IMAGES ARE BEST AVAILABLE COPY.

As rescanning documents will not correct images, please do not report the images to the Image Problem Mailbox.

Carbostyril derivatives. Yoshizaki, Shiro; Tamada, Shigeharu; Nakagawa, Kazuyuki. (Otsuka Pharmaceutical Co., Ltd., Japan). Japan. Kokai (1977), 8 pp. CODEN: JKXXAF JP 52083379 19770712 Showa. Patent written in Japanese. Application: JP 75-157140 19751226. CAN 88:6752 AN 1978:6752 CAPLUS

#### **Abstract**

Four-5-( $\alpha$ -substituted aminoalkanoyl)carbostyril derivs. I (R = H, Me; R1 = H, alkyl; R2 = H, Me; R3 = H, Me, MeO; n = 0,1) and 4 5-[(2-substituted amino-1-hydroxy)alkyl]carbostyrils II (R4 = H, Me, PhCH2; R5 = H, alkyl; R6 = H, Me; R7 = PhO, Ph, 4-MeOC6H4) were prepd. by reaction of III (X = halo) with

H2N(CHR2CH2)nC6H4R3-4 followed by redn. if needed. I and II had β-sympathomimetic, anticonvulsant, antihypertensive, etc., activities. Thus, stirring 5 g 5-(α-bromopropionyl)-8-methoxy-3,4-dihydrocarbostyril with 20 g 4-MeOC6H4CH2CH2NH2 6 h at room temp. gave, after treatment with 47% HBr, 3.6 g

 $5-[\alpha-(2-p-methoxyphenylethyl)]$ aminopropionyl]-8-methoxy-3,4-dihydrocarbostyril-HBr (IV). Hydrogenation of 1.5 g IV, over Pd-black, gave 1.2 g

5-[[1-hydroxy-2-(2-p-methoxyphenylethyl)amino]propyl]-8-methoxy-3,4-dihydrocarbostyril-HBr.

1 1

II

I

Answer-32:

#### **Bibliographic Information**

**5-[(2-Alkylamino-1-hydroxy)alkyl]carbostyril derivatives.** Nakagawa, Kazuyuki; Yoshizaki, Shiro; Tanimura, Kaoru; Tamada, Shigeharu. (Otsuka Pharmaceutical Co., Ltd., Japan). Japan. Kokai (1976), 8 pp. CODEN: JKXXAF JP 51136678 19761126 Showa. Patent written in Japanese. Application: JP 75-60054 19750519. CAN 87:68179 AN 1977:468179 CAPLUS

#### **Abstract**

Nine title derivs. I (R = H, Me; R1 = H, Et; NR2R3 = Me2CHNH, EtNH, PhCHMeNH, cyclohexylamino, piperidino, morpholino, etc.) were prepd. by treating II with HNR2R3. I are bronchodilating, vasodilating, or hypotensive agents (no data). Thus, 3.0 g 5-(1,2-epoxybutyl)-8-hydroxycarbostyril in MeOH was stirred with 10 mL iso-PrNH2 5 h at 60° to give, after treatment with HCl, 0.6 g I.HCl (R1 = Et, R2 = iso-Pr, R = R3 = H).

#### 19日本国特許庁

#### ①特許出願公開

### 公開特許公報

### 昭52—83379

⑤Int. Cl <sup>2</sup> . C 07 D 215/26	識別記号	每日本分類 16 E 432	庁内整理番号 7009-44	❸公開 昭和52年(1977	)7月12日
C 07 D 405/12 #		30 G 133.32	6617-44	発明の数 2	
A 61 K 31/47	AAA	30 H 123.1	5921—44	審査請求 未請求	
	AAF	30 H 111.3	5921—44 ·		•
•	AAU	30 H 321.5	. 5921—44		全 8 頁)
	AAV	30 H 43	592144		
•	ABE	30 H 22	5921—44		
	ABF	30 H 321.31	5921-44		
	ABS	30 H 23	5921—44		
	ABU	30 H 1	5921—44		
	ACX				

**匈カルボスチリル誘導体の製造法** 

②特 願 昭50-157140

②出 願 昭50(1975)12月26日

⑩発 明 者 吉崎司郎

鳴門市撫養町斉田字西発41の5

⑪出 願 人 大塚製薬株式会社

東京都千代田区神田司町2丁目

9 番地

⑩代 理 人 弁理士 三枝英二 外1名

最終頁に続く

#### 明 細 書

発明の名称 カルポスチリル誘導体の製造法 特許請求の範囲

1 一般式

$$\begin{array}{ccc}
O & R^2 \\
\parallel & \parallel \\
C - CH - X
\end{array}$$

$$\begin{array}{cccc}
N & O \\
R^1 O & O
\end{array}$$

#### $H_2N-A-B$

$$O \quad R^2$$

$$C - CH - NH - A - B$$

$$N \quad O$$

$$R \mid O$$

特別 〒52-83379(2)

(式中 R<sup>1</sup>、 R<sup>2</sup>、 A, B 及び 3, 4 位の点線は上記 に何じ。)

で表わされる 5 - (αー置換アミノアルカノイ ル) カルポスチリル誘導体の製造法。

#### 2 一般式

$$\begin{array}{cccc}
O & R^2 \\
 & & & \\
C - CH - NH - A - B
\end{array}$$

$$\begin{array}{cccc}
N & & \\
R^1O & & \\
\end{array}$$

 で表わされる 5 - (α - 置換 アミノアルカノイル) カルポスチリル誘導体を選元することを特 数とする、一般式

$$OH \quad R^2$$

$$CH - CH - NH - A - B$$

$$NH = O$$

$$R^{\dagger}O$$

〔式中 R<sup>1</sup>、 R<sup>2</sup>、 A、B 及び 3.4 位の点線は上記

#### に同じ。〕

で表わされる 5 - [ ( 2 - 置換アミノ-1 - に ドロキシ)アルキル ] カルポスチリル誘導体の 製造法。

#### 発明の詳細な説明

本発明は新規なカルポスチリル勝導体の製造法に関する。

本発明で得られるカルポスチリル誘導体は、--般式

〔式中R は水素原子、炭素数1~4のアルキル基 又は炭素数1~4のアルキル基を有するアルアル

〔式中 R<sup>1</sup> 、 R<sup>2</sup> 、 A 、 B 及び 3 、4 位の 点線は上記 に同じ〕で表わされる 5 - 〔( 2 - 置換アミノー 1 - とドロキシ)アルキル〕カルポスチリル酵導 体である。

式(I) 及び式(II) の化合物で代表的なものを第 1 表に示す。

<b>息</b> 和結合	趋和結合	飽和結合	二重結合	二重結合
CH,	$- \left\langle \begin{array}{c} c_{H_1} \\ \\ \end{array} \right\rangle c_{H_1}$	⟨, och,		⟨, och,
-CH <sup>2</sup> -O-	- ( CH <sub>2</sub> ) , - 0 -	CH,    -C-CH,-O-	i	- CH) -
CH,CH,-	Н	-' <i>H</i> 2	Н	- <i>(H</i> 2)
H	Н	CH, -	C2H5-	⟨}-cH₁-

3.4位 の点機	二 名語 合語	二重結合	飽和結合	二重結合
В		$\langle c_H \rangle$	, och	
Y	- ( CB <sub>2</sub> ) <sub>2</sub> -	CH,    -CH-(CH <sub>2</sub> ) <sub>n</sub> -	CH, $CH$ , $CH$ , $CH$ , $CH$ – $CH$	- ( CH <sub>2</sub> ) <sub>1</sub> -
R²	Н	CH,-	CH,CH, CH,CH,CH,-	Ħ.
R¹	Н	CH, CH, CH,-	CH, CH,	CH, -

式 ( I ) で表わされる 5 - (α - 置換アミノアル カノイル ) カルポスチリル誘導体は一般式

$$\begin{array}{ccc}
O & R^2 \\
\parallel & \downarrow \\
C - CH - X
\end{array}$$

〔式中 R<sup>1</sup> 、 R<sup>2</sup> 及び 3.4 位の点線は上記に同じ、 X は N ロ ケ ン 原子を示す。 〕で表わされる 5 ー (α - N ロ ア ル カ ノ イ ル ) カ ル ポ ス チ リ ル 誘 導体 と、一般式

$$H_2N-A-B \tag{IV}$$

(式中A及びBは上記に何じ)で表わされるアミンとを脱り口が少化水素縮合反応させることにより製造される。

本発明の出発原料の1つである式 [1]の化合物

は新規化合物であり、例えば一般式

(式中R<sup>1</sup> 及び 3,4 位の点線は上配に同じ〕で扱わされる公知のカルポスチリル誘導体と一般式

(式中 R<sup>2</sup> 及び X は上記に同じ、X' は X と同一又は 相異なってハロザッ原子を示す。〕で表わされる α-ハロアルカッ酸ハライドとを、塩化アルミニ ウム等のフリーテルークラフッ触媒の存在下、二 硫化炭素、ニトロペッセン等の溶媒中で -1 0 ℃ ~ 溶媒の沸点の温度範囲で反応させることにより 製造される。

本発明の他の1つの出発原料である式 (N) の化

式(II) で表わされる 5 - 〔(2 - 置換アミノー 1 - じトロキシ)アルキル〕カルポスチリル誘導 体は、上記で得られた式〔I〕の化合物を還元する ことにより製造される。

選元方法としては従来公知のものを広く使用でき、その具体例としては例えばナトリウムポロン しドリド、リチウムアルミニウムヒドリド等の水 素化剤を用いる方法、パラジウム、パラジウム県、 白金、ラネーニッケル等の金属触媒の存在下で接 触還元する方法等を例示できる。

水素化剤を用いる場合には式(1)の化合物に対して通常 0.5~ 5 倍モル程度、金属触媒を用いる場合には式(1)の化合物に対して通常 0.1~ 0.5 重量程度用いられる。金属触媒を用いる場合には1~10気圧程度の水素圧下で還元を行なりのが

合物としては公知のものを広く使用でき、例えば アニリン、アーメトキシアニリン、アンフェタミン、アーメトキシアンフェタミン、1-メチルー 2-フェニルエチルアミン、3',4'-メチレンジオ キシアンフェタミン、アーメトキシフェネチルア ミン、1-メチルー3-フェニルプロピルアミン、 アーメチルアンフェタミン等を例示できる。

上記離合反応は一般には式でW)のアミンを過剰に用いて無容殊中或は水、メタノール、エタノール、イソラロパノール、アセトニトリル等の適当な溶無中で行なわれる。該館合反応の反応温度は通常室温~溶媒の沸点の範囲程度でよく、通常
0.5~1 0時間で反応は容易に進行し、式〔1〕で表わされる5~(α~置換アミノアルカノイル)カルポスチリル誘導体が製造される。

よい

上述のようにして得られた式〔1〕及び式〔1〕の 化合物は炉過、洗浄、再結晶等の公知の手段によって分離、精製することができる。本発明化合物 はいずれもアミン誘導体であり水に不容の場合が 多いが、生理的に許容される塩酸塩、硫酸塩、マ レイン酸塩、クェン酸塩等の酸付加塩とする等医

特開 第52-83379(5)

薬品として必要な水溶性を持たせることができる。 以下に参考例及び実施例を掲げて本発明を説明 する。

#### 参考例 1

8-メトキシカルポスチリル109、ニトロペンセン15ml及びα- プロモブチリルプロマイド309を混和し、氷冷下無水塩化アルニニウム329を徐々に加えた後55~60℃で4時間攪拌する。反応液を氷水200mlに注入し、生成する析出物を炉取次いでエタノール洗浄後メタノールより再結晶して融点169~170℃の5-(α-プロモブチリル)-8-メトキシカルポスチリル11.59を得る。

#### 参考例 2

8- メトキシカルポスチリルファ、クロロアセ

再結晶して白色結晶の 5 - 〔( 1 - メチル - 2 - フェニルエチル)アミノアセチル〕 - 8 - ヒドロキシカルポスチリル塩酸塩 1 水和物 1 1・2 9 を得た。

m.p. 295~297℃(分解)

#### 奥施例 2

5 - (α - プロモプロピオニル) - 8 - メトキ・シー 3.4 - ジヒドロカルボスチリル 5 % に (2 - アーメトキシフェニルエチル) アミン 2 O % を加えて室温で 6 時間提拌後、石油エーテルで過剰のアミンを抽出、除去し更に析出物をエーテルで洗浄後メタノールを加えて溶解した。メタノール層に4 7 % 臭酸を加えてア β ÷ 1 として不溶物をデ去し、濃縮、乾固した。残留物をメタノールーエーテルより再結晶して白色結晶の 5 - 〔 α - (2

チルクロライド 9 9 及びニトロベンゼン1 0 配を 混和し、氷冷下無水塩化アルミニウム 2 1 9 を徐 々に加えた後 6 0 ~ 6 5 ℃で 4 時間攪拌する。 反 応液を氷水 5 0 0 配に注入し、生成する析出物を 炉取次いでエタノールで洗浄後メタノールより再 結晶して触点 2 4 3 ~ 2 4 4 ℃の 5 - クロロア セ チル-8 - メトキシカルポスチリル 8.59を得る。 実施例 1

5-クロロアセチル-8-ヒドロキシカルポスチリル10gにエタノール50ml及び1-メチル-2-フェニルエチルアミン20gを加え30~40で8時間攪拌後、エタノールを留去し残留物をエーテルで十分に洗浄した。得られた固化物をエーテルに溶解し、次いで濃塩酸を加えてpH+1とし、再度濃縮した。残留物をエーテルより

- アーメトキシフェニルエチル)アミノブロピオニル ] - 8 - メトキシー 3.4 - ジヒドロカルポスチリル臭化水素塩 3.6 9 を得た。

m.p. 198~201℃(分解)

#### 実施例 3~4

実施例1と同様に操作して下記化合物を得た。

実施例3	5-((1-メチル <sup>18</sup> /2-ア-メトキシフエニルエチル) アミノブチリル ] -8-ヒドロキシカルポスチリル奥化 水素塩1水和物 m.p. 281~283℃(分解)、白色結晶
実施例 4	5-(アーメチルアニリノアセチル)-8-ヒドロキシカルポスチリル1水和物 m.p. 211~214℃(分解)、白色結晶

#### 実施例 5

8 - ペッジルオキシー 6 - { ( 1 - メチルー 2 -

特別 四5?-83379(6)

- フェノキシェチル)アミノアセチル〕カルポス チリル塩酸塩29にメタノール50mを加え、氷 水冷機拌下苛性カリーメタノール溶液を加えて弱

9を少量ずつ加え更に室温で1時間提拌した。反 応液に農塩酸を加えてPH⇒↑として析出物を沪 去し、次いで炉液を濃縮、乾固し、更にメタノー ルを加えて機縮乾悶した。残留物にアセトンを加

アルカリ性とし、ナトリウムポロンヒドリド 1.2

えて結晶化、沪取し、少量の濃塩酸で洗浄後、 I タノール・エーテルより再結晶して白色結晶の8..

- ベンジルオキシー 5 ~ 〔(1~ ヒドロキシー 2

- ( 1 - メチル- 2 - フェノ中 シェチル)アミノ)

エチル〕カルポスチリル塩酸塩 1 水和物 1.4 9 を 得た。

m.p. 192~194℃(分解·)

寒施例 6

5 - [α - (2 - ρ - メトギシフェニルエチル) アミノプロピオニル) - 8 - メトキシ - 3,4 - ジ ヒドロカルポスチリル奥化水素塩 1.5 そにパラジ ウム黒 0.4 9 及び水100 配を加え水素圧 5 気圧、 60℃で12時間接触還元したのち触媒を沪去し、 沪液を濃縮, 乾固した。残留物を水より再結晶し て白色結晶の5-〔(1-じドロキシー2-(2 - アーメトキシフェニルエチル)アミノ)プロピ ル] - 8 - メトキシ - 3.4 - ジヒドロカルポスチ リル奥化水素塩 5水和物 1.2 9 を得た。

m·p· 173~175℃(分解)

実施例 . 7~8

実施例5と同様に操作して下記化合物を得た。

5-{(1-ヒドロキシー2-(1-メチルー2-アー メトキシフェニルエチル))ブチル ] - 8 - ヒドロキシ カルポスチリル塩酸塩2水和物 m.p. 246~247C(分解)、 白色結晶 5-[(1-ヒドロキシ-2-(1-メチル-3-フェ こんプロピル))エチルコー8~ヒドロキシー3.4-ジ 施

ヒドロカルポスチリル塩酸塩2水和物

第1頁の続き

(1) Int.Cl2

識別記号

ADN . ADY

(C 07 D 405/12 C 07 D 215/26 C 07 D 317/58)

仰発 明 者 玉田重晴

徳島市北常三島町3丁目24の2

⑩発 明 者 中川量之

徳島市川内町大松774番地

(以上)

代理人 弁理士 三 枝 英 二 (ほか 1名) .

#### 手. 続補正 書(10名)

昭和51年8 月30日

特許庁長官 片山石 邱 殿

1. 事件の表示

昭和50年 特 斯 顯第 157140 号

2. 幾明の名称

カルボスチリル曲連体の部治法

3. 輸正をする者

事件との関係 特許出願人

任 所 镇京都工代明以利田司明2TF19番地名 称 大 塚 製 聚 株 式 会 社

4. 代 理 人

大阪市東区平野町2の10 平和ビル内 電路06-203-094185 (6521) 弁理士 三 枝 英 二

5. 福正命令の目付

自 発

- 、6、輸正により増加する発明の数。
  - 7. 補 ii の 対 象 明報書中特許請求の範囲の項及び 動戦の辞継な監験の項
  - 8. 稲田の内容

別紙添附の通り

#### 特許請求の範囲

1 一般式

(式中 R<sup>1</sup> は水素原子、炭素数 1 ~4 のアルキル基义はアルキル部分の炭素数が 1 ~4 であるアルアルキル基を、 R<sup>2</sup> は水素原子又は炭素数 1 ~3 のアルキル基を、 X はハロゲン原子を、 3,4 位の点額は約和若しくは二直結合をそれぞれボナ。

で表わされる 5 - ( α - ハロアルカノイル ) カ ルポスチリル誘導体と、一般式 閉 昭52—83 379(7)

維正の内容

Ť

- 1 明細等中特許請求の範囲を別紙の通り訂正する。
- 2 明編 中第5頁下から第1行「快業数1~4 のアルキル基を有する」とあるを「アルキル部 分の検索数が1~4である」に訂正する。
- 3 明報番中第12頁第3~4行「1・メチルー 2-フェニルエチルアミッ」とあるを「1・メ チル-2-フェノキシェチルアミッ」に訂正す。
- 4 明和書中第16頁下から第2行及び下から第 1行「エーテル」とあるを夫々「エタノール」 に訂正する。

(以上).

H 2 N - A - E

特閒昭52-83379(8)

〔式中 $R^1$ 、 $R^2$ 、A、B及び3,4位の点線は上記に同じ。〕

で表わされる 5 - (α - 置換アミノアルカノイル) カルポスチリル誘導体の製造法。

#### 2 .一般式

製造法。

(式中 R1 は水業原子、炭素数1~4のアルキル基又はアルキル部分の炭素数が1~4であるアルアルキル基を、 R2 は水業原子又は炭素数1~3のアルキル基を、4は偶額に炭素数1~3のアルキル基を有し若しくは有しない炭素数

 (式中 R<sup>1</sup> 、 R<sup>2</sup> 、 A 、 B 及び 3.4 位の点線は上 記に同じ。 )
 で表わされる 5 - 〔(2 - 置換アミノ - 1 - セ ドロキシ)アルキル〕カルボスチリル誘導体の 1~4のアルキレン基、ペンセン環に直結する 酸素原子を有し且つ側鎖に炭素数1~3のアル キル基を有し者しくは有しない炭素数1~4の アルキレンオキシ基又はペンセン環とアミノ基 を介する脳和結合をそれぞれ示す。Bはフェニ ル基、 CH3 CCH3 又は

- CH<sub>2</sub> を、3,4 位の点線は飽和若しくは二重結合をそれぞれ示す。」
で表わされる5 - (α - 置換アミノアルカノイル)カルポスチリル誘導体を選元することを特徴とする、一般式